19.1.2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 4月30日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-135358

[ST. 10/C]:

[JP2004-135358]

出 願 人 Applicant(s):

昭和電工株式会社

性

2004年11月11日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office i) (")



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】 特許願 【整理番号】 1043662 平成16年 4月30日 【提出日】 特許庁長官 今井 康夫 殿 【あて先】 B24B 29/00 【国際特許分類】 【発明者】 長野県塩尻市大字宗賀1番地 昭和電工株式会社 塩尻生産・技 【住所又は居所】 術統括部内 佐藤 孝志 【氏名】 【発明者】 長野県塩尻市大字宗賀1番地 昭和電工株式会社 塩尻生産・技 【住所又は居所】 術統括部内 【氏名】 魚谷 信夫 【発明者】 昭和電工株式会社 塩尻生産・技 長野県塩尻市大字宗賀1番地 【住所又は居所】 術統括部内 伊藤 大悟 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000002004 昭和電工株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100099759 【弁理士】 青木 篤 【氏名又は名称】 【電話番号】 03-5470-1900 【選任した代理人】 【識別番号】 100077517 【弁理士】 石田 敬 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100087413 【弁理士】 古賀 哲次 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100082898 【識別番号】 【弁理士】 西山 雅也 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 209382 【納付金額】 16,000円 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 【物件名】 明細書 1 図面 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】 0200971 【包括委任状番号】



【請求項1】

凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (PRR) と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (BRR) の比 (PRR/BRR) が1.3以上である研磨組成物。

【請求項2】

エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤を含有し、かつ、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度(P_{RR})と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度(P_{RR})の比(P_{RR} / P_{RR})が1.3以上である研磨組成物。

【請求項3】

エッチャントが有機酸またはその塩、無機酸またはその塩、アミノ酸から選ばれた少なくとも1種を含有する請求項2に記載の研磨組成物。

【請求項4】

有機酸が、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草酸、2ーメチル酪酸、nーヘキサン酸、3,3ージメチル酪酸、2ーエチル酪酸、4ーメチルペンタン酸、nーヘプタン酸、2ーメチルヘキサン酸、nーオクタン酸、2ーエチルヘキサン酸、安息香酸、グリコール酸、サリチル酸、グリセリン酸、蓚酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、マレイン酸、フタル酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、乳酸から選ばれる少なくとも1種を含有する請求項3に記載の研磨組成物。

【譜求項5】

無機酸が硫酸、硝酸、燐酸、これらの塩である請求項3に記載の研磨組成物。

【請求項6】

アミノ酸が、グリシン、L-Pラニン、L-2-Pミノ酪酸、L-ノルバリン、L-バリン、L-インレイシン、L-ノルロイシン、L-イソロイシン、L-オルニチン、L-リン、L-オルニチン、L-プロリン、L-オルニチン、L-カリン、L-オルニチン、L-カリン、L-オージン、L-オージン、L-オージン、L-カリン、L-オージン、L-オージン、L-オージン、L-オージン、L-オージン、L-カリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ロリン、L-カーL-ローL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-カーL-ロスチジン、L-日本スチジン、L-日本スチジン、L-日本スチジン、L-トリプトファンから選ばれる少なく L-1種を含有する請求項3に記載の研磨組成物。

【請求項7】

酸化剤が、酸素、オゾン、過酸化水素、アルキルパーオキサイド、過酸、過マンガン酸塩、過ヨウ素酸塩、過硫酸塩、ポリオキソ酸、次亜塩素酸塩から選ばれる少なくとも1種を含有する請求項3~6のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項8】

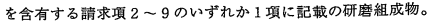
界面活性剤がアニオン性、カチオン性、中性、両性界面活性剤から選ばれる少なくとも 1種を含有する請求項 2 ~ 7 のいずれか 1 項に記載の研磨組成物。

【譜求項9】

界面活性剤がアルキル芳香族スルホン酸またはその塩、または/および、リン酸エステルまたはその塩である請求項2~8のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項10】

研磨剤がシリカ、アルミナ、セリア、チタニア、有機砥粒から選ばれる少なくとも1種 出証特2004-3102261



【請求項11】

研磨組成物が、保護膜形成剤を含有する請求項2~10のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項12】

保護膜形成剤が、ベンゾトリアゾール、トリルトリアゾール、ヒドロキシベンゾトリアゾール、カルボキシベンゾトリアゾール、ベンズイミダゾール、テトラゾール、キナルジン酸から選ばれる少なくとも1種を含有する請求項11に記載の研磨組成物。

【請求項13】

研磨組成物が、アゾール基を3個以上含む化合物を含有する請求項2~12のいずれか 1項に記載の研磨組成物。

【請求項14】

アゾール基を3個以上含む化合物がビニル基を含むアゾール重合体である請求項13に 記載の研磨組成物。

【請求項15】

アゾール基を3個以上含む化合物が水溶性である請求項13~14のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項16】

研磨組成物が、アルカリを含有する請求項2~15のいずれか1項に記載の研磨組成物

【請求項17】

アルカリがアンモニア、アミン、アルカリ金属化合物、アルカリ土類金属化合物から選 ばれる少なくとも1種を含有する請求項16に記載の研磨組成物。

【請求項18】

凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する研磨組成物。

【請求項19】

凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する請求項1に記載の研磨組成物。

【請求項20】

エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤を含有し、かつ、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する請求項18または19に記載の研磨組成物。

【請求項21】

エッチャントが有機酸またはその塩、無機酸またはその塩、アミノ酸から選ばれた少なくとも1種を含有する請求項20に記載の研磨組成物。

【請求項22】

有機酸が酢酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、グリコール酸、蓚酸、フタル酸である請求項21に記載の研磨組成物。

【請求項23】

無機酸が硫酸、硝酸、燐酸である請求項21に記載の研磨組成物。

【請求項24】

アミノ酸がグリシン、アラニン、ヒスチジン、セリンである請求項21に記載の研磨組成物。

【請求項25】

酸化剤が酸素、オゾン、過酸化水素、過硫酸塩、過ヨウ素酸塩、次亜塩素酸塩から選ばれる少なくとも1種を含有する請求項21~24のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項26】

界面活性剤がアニオン性、カチオン性、中性、両性界面活性剤から選ばれる少なくとも 1種を含有する請求項20~25のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項27】

界面活性剤がアルキル芳香族スルホン酸またはその塩、または/および、リン酸エステルまたはその塩である請求項20~26のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項28】

研磨剤がシリカ、アルミナ、セリア、チタニア、有機砥粒から選ばれる少なくとも1種を含有する請求項20~27のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項29】

研磨組成物が、保護膜形成剤を含有する請求項20~28のいずれか1項に記載の研磨 組成物。

【請求項30】

保護膜形成剤がベンゾトリアゾール、トリルトリアゾール、ヒドロキシベンゾトリアゾール、カルボキシベンゾトリアゾール、ベンズイミダゾール、テトラゾール、キナルジン酸から選ばれる少なくとも1種を含有する請求項29に記載の研磨組成物。

【請求項31】

研磨組成物が、アゾール基を3個以上含む化合物を含有する請求項20~30のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項32】

アゾール基を3個以上含む化合物がビニル基を含むアゾール重合体である請求項31に 記載の研磨組成物。

【請求項33】

アゾール基を3個以上含む化合物が水溶性である請求項31~32のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項34】

研磨組成物が、アルカリを含有する請求項20~33のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項35】

アルカリがアンモニア、アミン、アルカリ金属化合物、アルカリ土類金属化合物から選ばれる少なくとも1種を含有する請求項34に記載の研磨組成物。

【請求項36】

p Hが5~11である請求項1~35のいずれか1項に記載の研磨組成物

【請求項37】

金属膜が銅または銅を含有する合金、鉄または鉄を含有する合金からなる請求項1~36のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項38】

バリヤ金属膜がタンタル、窒化タンタルなどのタンタル系金属からなる請求項1~37 のいずれか1項に記載の研磨組成物。

【請求項39】

凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を請求項1~38のいずれか1項に記載の研磨組成物で平坦化する基板の研磨方法。

【請求項40】

凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を請求項1~39のいずれか1項に記載の研磨組成物で平坦化する工程を含む基板の製造方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】研磨組成物および研磨方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、基板を研磨する研磨組成物、研磨方法、基板の製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

IC (Integrated circuit;集積回路)やLSI (Large Scale Integration;大規模集積回路)における技術の進歩により、それらの動作速度や集積規模が向上し、例えばマイクロプロセッサの高性能化やメモリチップの大容量化が急速に達成されている。これら高性能化には微細加工技術が大きく寄与をしている。この微細加工技術のひとつとして平坦化技術である、化学機械研磨法がある。多層配線工程における、層間絶縁膜、金属プラグ、配線金属の平坦化に使用されている。

[0003]

このうち配線金属は、近年、配線遅延の問題などから銅または銅合金を使用する試みがなされている。銅または銅合金を用いた配線の製造方法としては層間絶縁膜にあらかじめ溝を形成しておき、必要があれば、タンタル、窒化タンタルなどのバリヤ膜を薄く形成し、ダマシン法などにより銅または銅合金を堆積する。この時銅または銅合金は層間絶縁膜上部に余分に堆積しているために平坦化を行いながら余分な銅または銅合金を除去していく研磨を行うことにより配線を形成する。

[0004]

また、磁気記録媒体として注目を浴びている磁気記憶装置(MRAM)がある。MRAM では、素子アレイのうち、特定のビットに情報を記録するために、アレイを縦横に横切るビット書き込み線とワード書き込み線とを設け、その交差領域に位置する素子のみを使用して選択書き込みを行う方法(例えば特許文献1参照)が知られている。この中に金属配線が形成されるが、金属配線はアルミニウムまたはアルミニウム合金、銅または銅合金から成る導体層とこれを囲むようにニッケルー鉄(パーマロイ)などの強磁性層からなる。必要があれば、タンタル、窒化タンタルなどのバリヤ膜を強磁性層を挟むように薄く形成する。この金属配線はダマシン法で形成されるが、余分な導体層、強磁性層およびバリヤ膜は、研磨を行いながら平坦化し除去される。

[0005]

このような研磨を行いながら平坦化する方法として、砥粒を含有する研磨剤で処理する 方法が考えられるが、研磨剤のみで処理した場合には、銅または銅合金は一般的に柔らか いのでスクラッチと呼ばれる傷がつきやすく歩留まりが非常に低くなる。また、銅はエッ チング剤により溶解することからエッチング剤を添加した研磨剤が考えられ得るが、凸部 ばかりではなく凹部もエッチングし、平坦化が出来ないばかりか金属配線部が凹むディッ シングという現象が発生してしまう。

[0006]

このような現象を防止する銅または銅合金から成る金属膜を研磨する研磨組成物として、過酸化水素、ベンゾトリアゾール、アミノ酢酸を含有し、必要があれば砥粒を含有している組成物が特許文献2に開示されている。ここでベンゾトリアゾールは酸化された金属膜と反応保護膜を形成し、凸部を優先的に機械研磨し平坦性が高まると共に低ディッシングに寄与していると記述されている。

[0007]

さらに、特許文献3には、銅と反応して水に難溶性で、かつ銅よりも機械的に脆弱な銅錯体を生成する、2-キノリンカルボン酸、を添加する研磨組成物を開示している。

[0008]

【特許文献1】特開平10-116490号公報

【特許文献2】特開平8-83780号公報

【特許文献3】特開平9-55363号公報

【非特許文献1】最新CMPプロセスと材料技術(技術情報協会)(2002)13 3頁

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0009]

特許文献 2 に記載のベンゾトリアゾールを含む研磨組成物は平坦性やディッシングには効果があるものの、ベンゾトリアゾールの防食作用が強いため、研磨速度が著しく低下する欠点があった。また、特許文献 3 に記載の 2 ーキノリンカルボン酸を用いた研磨組成物では、2 ーキノリンカルボン酸が著しく高価で工業的に使用することは難しかった。

[0010]

近年、銅配線の寄生容量の関係から層間絶縁膜として $Low\kappa$ 材の使用が検討されている。 $Low\kappa$ 材としては無機系、有機系さまざまな材料が開発されているが、次世代の $Low\kappa$ 材としては、誘電率2. 3未満程度のものが必要とされている。この誘電率を達成する為には $Low\kappa$ 材のポーラス化が必須と言われている。非特許文献1によれば、このような材料は機械的強度が弱く、従来用いられているようなCMP研磨圧では破壊されてしまう問題点があり、低圧での研磨が求められている。しかしながら、上記記載の従来技術では高圧研磨を想定しており、低圧での高速研磨は検討されてこなかった。

[0011]

更に、近年配線が細くなる傾向があり、ディッシングを更に抑制することが望まれている。

[0012]

本発明は、ディッシングを抑制するために金属膜の段差緩和性を向上し高速に研磨できる研磨組成物を提供すると共にこの研磨組成物を用いた金属膜の研磨方法、およびこの研磨組成物で平坦化する工程を含む基板の製造方法を提供することを目的としたものである

【課題を解決するための手段】

[0013]

本発明者らは、上記課題の解決について鋭意検討した結果、下記を提供する。

- [1] 凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (PRR) と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (BRR) の比 (PRR/BRR) が1.3以上である研磨組成物。
- [2] エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤を含有し、かつ、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度(PRR)と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度(BRR)の比(PRR/BRR)が1.3以上である研磨組成物。
- [3] エッチャントが有機酸またはその塩、無機酸またはその塩、アミノ酸から選ばれた少なくとも1種を含有する上記[2]に記載の研磨組成物。
- [4] 有機酸が、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草酸、2ーメチル酪酸、nーヘキサン酸、3,3ージメチル酪酸、2ーエチル酪酸、4ーメチルペンタン酸、nーヘプタン酸、2ーメチルヘキサン酸、nーオクタン酸、2ーエチルヘキサン酸、安息香酸、グリコール酸、サリチル酸、グリセリン酸、蓚酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、マレイン酸、フタル酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、乳酸から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[3]に記載の研磨組成物。
 - [5] 無機酸が硫酸、硝酸、燐酸、これらの塩である上記[3] に記載の研磨組成物。
- [6] アミノ酸が、グリシン、L-アラニン、 $\beta-$ アラニン、L-2-アミノ酪酸、L- クルバリン、L-バリン、L-ロイシン、L- アロイソロイシン、L-フェニルアラニン、L-プロリン、サルコシン、L-オルニチン、L-リシン、タウリン、L-セリン、L-トレオニン、L-アロトレオニン、L-ホモ

セリン、L- チロシン、3, 5- ジョードーL- チロシン、 $\beta-$ (3, 4- ジヒドロキシフェニル) - L- アラニン、L- チロキシン、4- ヒドロキシーL- プロリン、L- システィン、L- メチオニン、L- エチオニン、L- ランチオニン、L- システィン酸、L- アスパラギン酸、L- グルタミン酸、L- クルボキシメチル) - L- システィン、L- アミノ酪酸、L- アスパラギン、L- グルタミン、アザセリン、L- アルギニン、L- カナバニン、L- シトルリン、L- ビスチジン、L- ドロキシーL- リシン、クレアチン、L- キヌレニン、L- ヒスチジン、1- メチルーL- ヒスチジン、1- メチルー1- ヒスチジン、1- メチルー1- ヒスチジン、1- メチルー1- と、1- と、

- [7]酸化剤が、酸素、オゾン、過酸化水素、アルキルパーオキサイド、過酸、過マンガン酸塩、過ヨウ素酸塩、過硫酸塩、ポリオキソ酸、次亜塩素酸塩から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[3]~[6]のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [8] 界面活性剤がアニオン性、カチオン性、中性、両性界面活性剤から選ばれる少なくとも1種を含有する上記 [2] ~ [7] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [9] 界面活性剤がアルキル芳香族スルホン酸またはその塩、または/および、リン酸 エステルまたはその塩である上記「2]~[8]のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [10] 研磨剤がシリカ、アルミナ、セリア、チタニア、有機砥粒から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[2]~[9] のいずれか1項に記載の研磨組成物。

[0014]

- [11] 研磨組成物が、保護膜形成剤を含有する上記[2]~[10]のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [12] 保護膜形成剤が、ベンゾトリアゾール、トリルトリアゾール、ヒドロキシベンゾトリアゾール、カルボキシベンゾトリアゾール、ベンズイミダゾール、テトラゾール、キナルジン酸から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[11] に記載の研磨組成物。
- [13] 研磨組成物が、アゾール基を3個以上含む化合物を含有する上記[2]~[1 2] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [14] アゾール基を3個以上含む化合物がビニル基を含むアゾール重合体である上記 [13] に記載の研磨組成物。
- [15] アゾール基を3個以上含む化合物が水溶性である上記 [13] ~ [14] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [16] 研磨組成物が、アルカリを含有する上記 [2] ~ [15] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [17] アルカリがアンモニア、アミン、アルカリ金属化合物、アルカリ土類金属化合物から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[16]に記載の研磨組成物。
- [18] 凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する研磨組成物。
- [19] 凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する上記[1]に記載の研磨組成物。
- [20] エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤を含有し、かつ、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する上記[18]または[19]に記載の研磨組成物。

[0015]

- [21] エッチャントが有機酸またはその塩、無機酸またはその塩、アミノ酸から選ばれた少なくとも1種を含有する上記[20]に記載の研磨組成物。
- [22] 有機酸が酢酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、グリコール酸、蓚酸、フタル酸である上記[21]に記載の研磨組成物。
 - [23] 無機酸が硫酸、硝酸、燐酸である上記 [21] に記載の研磨組成物。

- [24] アミノ酸がグリシン、アラニン、ヒスチジン、セリンである上記[21] に記載の研磨組成物。
- [25]酸化剤が酸素、オゾン、過酸化水素、過硫酸塩、過ヨウ素酸塩、次亜塩素酸塩から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[21]~[24]のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [26] 界面活性剤がアニオン性、カチオン性、中性、両性界面活性剤から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[20]~[25]のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [27] 界面活性剤がアルキル芳香族スルホン酸またはその塩、または/および、リン酸エステルまたはその塩である上記 [20] ~ [26] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [28] 研磨剤がシリカ、アルミナ、セリア、チタニア、有機砥粒から選ばれる少なくとも1種を含有する上記 [20] ~ [27] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [29] 研磨組成物が、保護膜形成剤を含有する上記 [20] ~ [28] のいずれか1 項に記載の研磨組成物。
- [30]保護膜形成剤がベンゾトリアゾール、トリルトリアゾール、ヒドロキシベンゾトリアゾール、カルボキシベンゾトリアゾール、ベンズイミダゾール、テトラゾール、キナルジン酸から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[29]に記載の研磨組成物。

[0016]

- [31] 研磨組成物が、アゾール基を3個以上含む化合物を含有する上記[20]~[30] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [32] アゾール基を3個以上含む化合物がビニル基を含むアゾール重合体である上記 「31] に記載の研磨組成物。
- [33] アゾール基を3個以上含む化合物が水溶性である上記[31]~[32]のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [34] 研磨組成物が、アルカリを含有する上記 [20] ~ [33] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [35] アルカリがアンモニア、アミン、アルカリ金属化合物、アルカリ土類金属化合物から選ばれる少なくとも1種を含有する上記[34] に記載の研磨組成物。
- [36] p H が 5 ~ 1 1 である上記 [1] ~ [35] のいずれか 1 項に記載の研磨組成物
- [37] 金属膜が銅または銅を含有する合金、鉄または鉄を含有する合金からなる上記 [1] ~ [36] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [38] バリヤ金属膜がタンタル、窒化タンタルなどのタンタル系金属からなる上記[1]~[37] のいずれか1項に記載の研磨組成物。
- [39] 凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を上記 [1] ~ [38] のいずれか1項に記載の研磨組成物で平坦化する基板の研磨方法。
- [40] 凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を上記 [1] ~ [39] のいずれか1項に記載の研磨組成物で平坦化する工程を含む基板の製造方法。

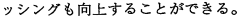
【発明の効果】

[0017]

本発明の第一の発明である凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度(PRR)と平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度(BRR)の比(PRR/BRR)が1.3以上である研磨組成物を用いることにより、段差緩和性が高くなる。

[0018]

また、本発明の第二の発明である凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する研磨組成物を用いることにより、段差緩和性が高くなる。本発明の第一の発明と第二の発明を組み合わせることにより、ディ



[0019]

さらに、本発明の第一の発明の研磨組成物と第二の発明の研磨組成物を用いる研磨方法および基板の製造方法により平坦性の優れた基板を製造することが容易になる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0020]

以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

本発明の研磨組成物は、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を段差なく平坦に研磨する組成物である。

[0021]

本発明の研磨組成物の第一の発明は、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度(PRR)と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度(PRR)が1.3以上である研磨組成物である。好ましくは、エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤を含有し、かつ、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度(PRR)と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度(BRR)の比(PRR/BRR)が1.3以上である研磨組成物である。本発明によれば、研磨速度比(PRR/BRR)が1.3以上である研磨組成物を創出したが、より好ましくは1.5以上、さらに好ましくは2以上、特に好ましくは3以上であることが可能である。

[0022]

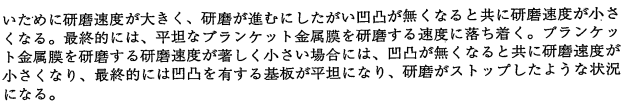
一般的に、研磨組成物は、特開平8-83780号公報および特開平9-55363号公報などに記載のように、少なくとも酸化剤と有機酸、アミノ酸などのエッチャントとキナルジン酸、ベンゾトリアゾールなどの金属表面に化学的または物理的に吸着または保護膜を形成する化合物からなる。金属の研磨はエッチャントが存在しないと進まないことから以下のように考えるのが妥当である。金属表面に化合物が化学的または物理的に吸着または保護膜を形成し、これは研磨剤もしくは研磨パッドの機械的要素により除去される。除去された表面は、酸化剤により酸化、エッチャントによりエッチングされて除去される。段差のある金属膜が段差緩和性よく研磨されていくのは次のように考えられる。凸部は、化合物が金属表面を化学的または物理的に吸着または保護膜形成するのを阻害されることによりエッチングされる。凹部は化合物がエッチングを促進しない程度に、金属表面を化学的または物理的に吸着または保護膜を形成している。これらのことから段差の緩和が起こる。

$[0\ 0\ 2\ 3\]$

本発明の第一の発明は、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (P_{RR}) と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (P_{RR}) が1. 3以上である研磨組成物である。好ましくは、エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤を含有し、かつ、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (P_{RR}) と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (P_{RR}) が1. 3以上である研磨組成物である。

[0024]

第一の発明によれば、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、すなわち、凹凸を有する金属膜では研磨速度が大きく、平坦なブランケット金属膜では研磨速度が小さい。すなわち、凹凸を有する金属膜を研磨する場合に、初期は凹凸が大き



[0025]

しかし、従来の研磨組成物では比(P_{RR}/B_{RR})が 1.3以上になることはできなかったが、本発明により可能にできることが開示される。

[0026]

本発明の第二の発明は、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する研磨組成物である。好ましくは、エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤を含有し、かつ、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜が凸部を有し、凸部の角を優先的に研磨する研磨組成物である。

[0027]

第二の発明によれば、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、すなわち、凹凸を有する金属膜の凸部の角が優先的に研磨される。凹凸を有する金属膜の凸部の角は、一般的にシェアがかかりやすく研磨されやすいが、本発明では更に研磨されやすく、その為、段差緩和性がより高くなっている。本発明において、「凹凸を有する金属膜の凸部の角が優先的に研磨される」とは、後述の如く、非プレストニアンタイプの圧力依存性を示さずに段差緩和ができることをいう。

[0028]

本発明の第一の発明と第二の発明は各々独立に段差緩和が行われるが、本発明の第二の発明と第一の発明が組み合わされることにより、段差緩和性が更に向上する。すなわち、第二の発明により凹凸を有する金属膜の凸部の角が優先的に研磨され角が無くなり段差が緩和される。段差が緩和されると共に金属膜の研磨速度は第一の発明により急激に落ちブランケット金属膜の研磨速度に落ち着く。

[0029]

本発明の研磨組成は、高速研磨を安定的に行うと共に高い段差緩和機能を有するために、好ましくは、エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤が添加される。これら添加剤は本発明の第一の発明及び第二の発明の機能を発現するために好ましいが、同一添加剤が入っているからといって第一の発明または/および第二の発明の機能を発現するかは必ずしも決定できない。本発明においては第一の発明または/および第二の発明の機能発現が必要条件であり、添加量や研磨条件により本発明の必要条件を満たさない場合がある。

[0030]

 セリン、L-チロシン、3, 5-ジョードーL-チロシン、 $\beta-$ (3, 4-ジヒドロキシフェニル)ーL-アラニン、L-チロキシン、4-ヒドロキシーL-プロリン、L-システィン、L-メチオニン、L-メチオニン、L-メチオニン、L-メティン酸、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、L-グルタミン酸、L-グルクミン、L-システィン、L-システィン、L-アミノ酪酸、L-アスパラギン、L-グルクミン、アザセリン、L-アルギニン、L-カナバニン、L-シトルリン、L-ビスチジン、L-ビスチジン、L-ビスチジン、L-とスチジン、L

[0031]

これら有機酸またはその塩、無機酸またはその塩、アミノ酸の添加量としては、研磨組成物に対して $0.01\sim10$ 質量%である。好ましくは、 $0.02\sim5$ 質量%であり、更に好ましくは、 $0.05\sim2$ 質量%である。少ないと適切な研磨速度がでず、多いと金属または金属合金のエッチング速度が速く、平坦化ができずディッシングも抑制することができない。

[0032]

本発明の第一の発明および第二の発明の研磨組成物に用いられる酸化剤は、金属または金属合金を酸化し、研磨速度向上に寄与する。酸化剤としては、酸素、オゾン、過酸化水素、tーブチルハイドロパーオキサイド、エチルベンゼンハイドロパーオキサイドなどのアルキルパーオキサイド、過酢酸、過安息香酸などの過酸、過マンガン酸カリウム、過可ウ素酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウムなどの過硫酸塩、次亜塩素酸カリウムなどの次亜塩素酸塩、ポリオキソ酸などが挙げられる。これらの酸化剤のうち、取り扱いやすい過酸化水素、過硫酸塩が好ましい。

[0033]

酸化剤の添加量としては、研磨組成物に対して $0.01\sim30$ 質量%である。好ましくは、 $0.05\sim20$ 質量%であり、更に好ましくは、 $0.1\sim10$ 質量%である。少ないと研磨速度が小さく十分な添加効果が得られず、多いと無駄であるばかりか逆に研磨速度を抑制する場合もある。

[0034]

本発明の第一の発明および第二の発明の研磨組成物に用いられる界面活性剤としては、カチオン性、アニオン性及び非イオン性から選ばれた少なくとも1種を使用することができる。カチオン性界面活性剤としては、脂肪族アミンまたはその塩、脂肪族アンモニウム塩などが挙げられる。また、アニオン性界面活性剤としては、脂肪酸石鹸、アルキルエーテルカルボン酸またはその塩、アルキルベンゼンスルホン酸またはその塩などのスルホン酸化合物、高級アルコール硫酸エステル・アルキルエーテル硫酸またはその塩などの硫酸エステル化合物、アルキルリン酸エステル・アルキルリン酸またはその塩などの硫酸エステル化合物、アルキルリン酸エステル・ルキルリン酸またはその塩などの強などが挙げられる。非イオン性界面活性剤としては、ポリオキシエチレンアルキルエーテルなどのエーテル型、グリセリンエステルのポリオキシエチレンアルキルエーテルなどのエーテル型、グリセリンエステルのポリオキシエチレンアルキルエーテルなどのエーテル型が挙げられる。まれら界面活性剤の内、スルホン酸化合物またはリン酸化合物界面活性剤が好ましい。更に好ましくは、炭素数が8以上のアルキル基を有するアルキルベンゼンスルホン酸またはその塩、または、炭素数が8以上のアルキル基を有するリン酸化合物である。

[0035]

これら界面活性剤は、本発明の第一の発明および第二の発明の機能発現に対して更に重要な役割を有すると考えられる。一般的に段差緩和性が高い研磨組成物は非プレストニアンタイプの圧力依存性を示すと考えられている。すなわち、高圧では研磨速度が高く、低圧では研磨速度が著しく低い挙動である。しかしながら、本発明の研磨組成物は必ずしも非プレストニアンタイプの圧力依存性を示していない。低圧になっても研磨速度が落ちな

い場合がある。特に、本発明の第二の発明によれば、凹凸を有する金属膜の凸部の角が優先的に研磨されるが、この機能発現に界面活性剤が重要な役割を担っていると考えられる。このように非プレストニアンタイプの圧力依存性を示さずに段差緩和ができることは、低圧でも高速研磨が可能であることを示しており、今後の凹凸を有する金属膜の研磨にとって重要である。

[0036]

これら界面活性剤の添加量は、研磨組成物に対して5質量%以下である。好ましくは1 質量%以下であり、更に好ましくは0.5質量%以下である。

[0037]

本発明の第一の発明および第二の発明の研磨組成物の砥粒としては、シリカ、アルミナ、セリア、有機砥粒が挙げられる。これら砥粒は一種を添加しても良いし、二種以上を混合して添加しても良い。添加量が多いと、段差緩和性の低下、ディッシングやスクラッチの原因になるので、添加量は研磨組成物に対して30質量%以下である。好ましくは20質量%以下であり、更に好ましくは、10質量%以下である。

[0038]

本発明の第一の発明および第二の発明の研磨組成物は、更に、保護膜形成剤または/およびアゾール基を3個以上含む化合物との組み合わせることにより段差緩和性がより向上する。ただし、本発明は第一の発明または/および第二の発明が必要条件であり、組み合わせ、添加濃度、研磨条件を機能が発現できるように調整する必要がある。

[0039]

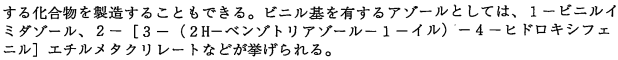
本発明の第一の発明および第二の発明の研磨組成物の保護膜形成剤としては、ベンズイ ミダゾールー2ーチオール、2ー [2ー (ベンゾチアゾリル)] チオプロピオン酸、2ー [2-(ベンゾチアゾリル)チオブチル酸、2-メルカプトベンゾチアゾール、1,2, 3ートリアゾール、1, 2, 4ートリアゾール、3ーアミノー1H-1, 2, 4ートリア ゾール、ベンゾトリアゾール、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール、1-ジヒドロキシプ ロピルベンゾトリアゾール、2,3-ジカルボキシプロピルベンゾトリアゾール、4-ヒ ドロキシベンゾトリアゾール、4-カルボキシル-1H-ベンゾトリアゾール、4-メト キシカルボニルー1H-ベンゾトリアゾール、4-ブトキシカルボニルー1H-ベンゾト リアゾール、4ーオクチルオキシカルボニルー1H-ベンゾトリアゾール、5-ヘキシル ベンゾトリアゾール、 $\mathrm{N}-$ (1 , 2 , 3 -ベンゾトリアゾリル- 1 -メチル) - $\mathrm{N}-$ (1, 2, 4ートリアゾリルー1ーメチル) ー2ーエチルヘキシルアミン、トリルトリアゾー ル、ナフトトリアゾール、ビス [(1ーベンゾトリアゾリル)メチル] ホスホン酸、ベン ズイミダゾール、テトラゾールなどのアゾールまたはその塩が好ましい。更に好ましくは 、ベンゾトリアゾール、トリルトリアゾール、ヒドロキシベンゾトリアゾール、カルボキ シベンゾトリアゾール、ベンズイミダゾール、テトラゾール、キナルジン酸である。保護 膜形成剤の添加量は、研磨組成物に対して、5質量%以下である。好ましくは、2質量% 以下であり、更に好ましくは0.5質量%以下である。

[0040]

本発明の第一の発明および第二の発明におけるアゾール基を 3 個以上含む化合物は、種々の方法で製造できる。アゾールにはイミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、チアゾールがあるが、この中にヒドロキシル基、カルボキシル基、アミノ基などの反応性置換基を含んでいるものがある。例えば、4 ーカルボキシルー1 Hーベンゾトリアゾール、4ーヒドロキシベンゾトリアゾール、2ーアミノイミダゾールなどが挙げられる。この内カルボキシル基は、多価アルコール、多価アミンと反応して、それぞれエステル、アミドを生成する。この時多価アルコール、多価アミンとして 3 価以上の化合物を用いることによって、3 個以上のアゾールを有する化合物を製造することができる。同様にヒドロキシル基、アミノ基を有するアゾールからそれらと反応する部位を有する化合物と反応することにより、3 個以上のアゾール基を有する化合物を製造することもできる。

[0041]

また、ビニル基を有するアゾールを重合することによって、3個以上のアゾール基を有 出証特2004-3102261



[0042]

これら3個以上のアゾール基を有する化合物のうち、ビニル基を有するアゾールを重合して得られた化合物が好ましい。これらは単独で重合しても構わないし、その他のビニル化合物と共重合しても構わない。

[0043]

ビニル基を有するアゾールと共重合できるビニル化合物としては、次の化合物を例示することができる。アクリル酸、メタクリル酸、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリルアミド、Nービニルアセトアミド、Nービニルホルムアミド、アクリロイルモルホリン、Nービニルピロリドン、酢酸ビニル、スチレンなどが挙げられる。

[0044]

このようなビニル化合物の重合方法としては、水溶液、有機溶媒中でのラジカル重合が一般的である。アゾビスイソプチロニトリルなどのラジカル開始剤を用いて重合するが、ドデシルメルカプタン、トリメチロールプロパントリス(3-メルカプトプロピオネート)、α-メチルスチレンダイマーなどの連鎖移動剤で分子量を調整することもできる。

[0045]

このような重合物の分子量としては、質量平均分子量として $300\sim500000$ ものが使用することができる。好ましくは、 $1000\sim100000$ であり、更に好ましくは $2000\sim20000$

[0046]

本発明で使用されるアゾール基を3個以上含む化合物の研磨組成物への添加量としては、0.001~1質量%である。好ましくは、0.002~0.5質量%であり、更に好ましくは、0.003~0.1質量%である。少量ではエッチング抑制、研磨速度向上の効果が少なく、多量に添加しても効果は少なく、場合によっては、添加した砥粒の凝集を促進することにもなりかねない。

[0047]

本発明の組成物は、有機溶剤組成物、有機溶剤/水混合組成物、水溶性組成物いずれでも使用することができるが、安全性、コスト、使い勝手などを考慮すると研磨組成物は水溶液であることが望ましい。その為、アゾール基を3個以上含む化合物も水溶性であることが望ましい。アゾール基を3個以上含む化合物は濃度の濃い原液を調整し、希釈して組成物を調整することが多いので、水への溶解度は、0.01質量%以上が好ましく、更に好ましくは、0.03質量%以上である。

[0048]

本発明の研磨組成物には、更に、必要に応じて本発明で用いられるアゾール基を3個以上含む化合物以外の水溶性ポリマーを添加することが出来る。水溶性ポリマーとしては、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸やそのアンモニウム塩、ポリイソプロピルアクリルアミド、ポリジメチルアクリルアミド、ポリメタクリルアミド、ポリメトキシエチレン、ポリビニルアルコール、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドンが挙げられる。

[0049]

本発明の研磨組成物には性能、物性に悪影響を及ぼさない範囲で、アルカリを添加することが出来る。安定した研磨性能を維持する目的やpH調整剤、緩衝剤として使用される。このようなアルカリとしては、アンモニア、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム、炭酸水素アンモニウム、メチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、イソプロピルアミン、ブチルアミン、イソブチルアミン、tープチルアミン、アミルアミン、アリルアミン、2ーエチルへキシルアミン、シクロヘキシルアミン、ベンジルアミン、フルフリルアミンなどのアルキルモノアミン、Oーアミノフェノール、エタノールアミン、3ーアミノー1ープロパノールなど

のヒドロキシル基を有するモノアミン、エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、テトラエチレンペンタミン、ペンタエチレンへキサミン、O-フェニレンジアミン、トリメチレンジアミン、2, 2-ジアミノジn-プロピルアミン、2-メチル-2-(2-ベンジルチオエチル) エチレンジアミン、1, 5-ジアミノ-3-ペンタノール、1, 3-ジアミノ-2-プロパノール、キシレンジアミン、ビスアミノプロピルポリアルキレンエーテルなどのジアミン、ポリアリルアミン、ポリエチレンイミンなどのポリアミンが挙げられる。これらアルカリのうち、好ましくは、アンモニア、水酸化カリウムである。アルカリの添加は、研磨組成物に対して10質量%以下である。好ましくは、5質量%以下であり、更に好ましくは1質量%以下である。

[0050]

本発明で用いられる研磨組成物は、 $pH2\sim12$ までの間で使用することが出来る。好ましくは $pH3\sim11$ であり、更に好ましくは、 $pH5\sim10$ である。このようにpH8調整する試薬としては、前記無機酸、前記有機酸、前記アルカリを用いることが出来る。

[0051]

本発明で用いられる研磨組成物は、 $0\sim100$ $\mathbb C$ の範囲で用いることができる。一般的には使用する室温近辺が好ましいが、研磨速度を調整するなどの目的などで研磨組成物の温度を調節することも可能である。温度が低すぎると研磨速度が上がらず、0 $\mathbb C$ 以下であると氷ってしまうこともある。また、温度が高いと副反応が起こったりすることも考えられる。好ましくは、 $10\sim50$ $\mathbb C$ であり、更に好ましくは、15 $\mathbb C$ $\mathbb C$ $\mathbb C$ $\mathbb C$ である。

[0052]

本発明で用いられる研磨組成物の研磨機への滴下量は、研磨機、ウエハの大きさによって決定される。8 インチウエハを用いた時には、 $10 \sim 1000$ m 1 /分で使用することができる。好ましくは、 $50 \sim 500$ m 1 /分であり、更に好ましくは、 $100 \sim 400$ m 1 /分である。

[0053]

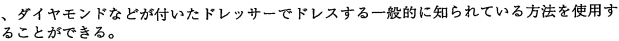
本発明の研磨組成物が研磨する金属としては、アルミニウム、銅、鉄、タングステン、ニッケル、ルテニウムや白金などの白金族金属またはこれら金属の合金またはタンタル、窒化タンタル、チタン、窒化チタンなどのバリヤ膜が挙げられる。好ましくは多層配線部の配線部分あるいは配線部分を覆うようになる金属膜であり、凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋めこまれる。更に好ましくは、多層配線部の配線部分になる銅または銅合金、鉄または鉄合金に使用することが出来る。

[0054]

本発明の研磨組成物を用いた研磨方法は、研磨定盤の研磨布上に本発明の研磨組成物を供給しながら、被研磨金属膜を有する基板を研磨布に押し当てた状態で研磨定盤と基板を相対的に動かすことによって被研磨金属膜を研磨する方法である。研磨する装置としては、半導体基板を保持するホルダーと研磨布を貼り付けた定盤を有する一般的な研磨装置が使用できる。研磨定盤の回転速度は、研磨機の構造、大きさによって全く異なるのでこで規定することは難しいが、10~50m/分で研磨が行われる。好ましくは、20~300m/分であり、更に好ましくは、30~150m/分である。研磨定盤が回転することにより基板研磨の均一性を維持するために、基板を回転する必要がある。基板は、研磨定盤とほぼ同じ回転数にするが、均一性を得るために若干、回転数を少なくしたり多くしたりすることがある。また、基板はホルダーを通して研磨布に圧力をかけて押し付けるが、この時の圧力は、0.1~100KPaで行うことができる。研磨定盤の回転速度が速いと圧力が低い傾向があったりするので、規定することは難しいが、好ましくは、0.5~80KPaであり、更に好ましくは、1~50KPaである。

[0055]

研磨布としては、一般的な不織布、発泡ポリウレタンなどが使用できる。研磨布には、研磨速度を上げたり、スラリーの排出を良くしたりする目的でグループをつけているものが多い。XYグループ、Kグルーブなどがあるが、本発明の研磨組成物はいずれのグループも用いることができる。また、研磨布は目詰まりを防止し、安定した研磨を行うために



[0056]

研磨定盤の研磨布上に本発明の研磨組成物を供給する方法としては、ポンプなどで連続的に供給する。この時研磨組成物は全ての成分を含んだ1液で供給されてもよく、更には、液の安定性を考慮して酸化剤の溶液とその他の溶液を別ラインで供給することもできる。別ラインで2液以上を供給する場合には、研磨布直前に1液にして供給することも出来るし、別ラインでそのまま研磨布上に供給することも可能である。

[0057]

このような研磨方法により金属膜が平坦化された基板を製造することができる。この工程を素子上に配線を形成する方法として更に説明する。図1~3を参照すると、まず、基板1上の層間絶縁膜2に配線を形成する溝および開口部2Aを開け、絶縁膜上に薄くバリヤ膜3を形成する。更に、前記溝および開口部2Aを埋め込むようにメッキなどの方法により銅などの金属配線用の金属膜4を形成させる。この金属膜4を研磨し、必要があればバリヤ膜3および層間絶縁膜2をさらに研磨平坦化を行うことにより金属膜4が平坦化された基板1を製造することが出来る。バリヤ膜3が存在する場合について詳細な研磨方法を図1に示した。

[0058]

図1のAは、一段でバリヤ膜3まで研磨する方法である。図2のBは、バリヤ膜3をストッパー膜としてバルク金属膜4を研磨し、最後にバリヤ膜3、必要があれば同時に層間絶縁膜2を研磨する方法である。図3のCは、バルク金属膜3を二段トータル三段で研磨する方法で、一段目は高速研磨で段差緩和し、二段目で低ディッシングを可能にする。最後はBと同様バリヤ膜3の研磨を行う。

[0059]

本発明の研磨組成物は、一段研魔法、二段研磨法、三段研磨法いずれにも用いることができる。本発明の第一の発明は、凹凸を有する金属膜を研磨する場合、徐々に段差が無くなり、研磨レートが下がり場合によってはほとんど研磨がストップしてしまう。この為、三段研磨法のバルク金属膜の一段目に有効に用いることができる。もちろん、金属膜の研磨レートを制御したりすることにより一段でバルク金属膜をディッシングが少なく研磨することも可能である。更に、段差緩和性、金属膜研磨レートの面内均一性があえば、一段ですべての研磨を行うこともできる。

[0060]

次に、MRAMにおける配線形成方法について説明する。金属配線はアルミニウムまたはアルミニウム合金、銅または銅合金から成る導体層とこれを囲むようにニッケルー鉄(パーマロイ)などの強磁性層からなる。必要があれば、タンタル、窒化タンタルなどのバリヤ膜を強磁性層を挟むように薄く形成する。この金属配線はダマシン法で形成されるが、余分な導体層、強磁性層およびバリヤ膜は、研磨を行いながら平坦化し除去される。MRAMいついても、一段研磨、二段研磨、三段研磨のいずれも用いることができる。

[0061]

ここでいう層間絶縁膜とは、酸化ケイ素膜、HSQ、MSQなどのケイ素を多量に含む無機系の層間絶縁膜やベンゾシクロブテンからなる膜のような有機系層間絶縁膜であり、また、これらに空孔を持たせた低誘電率層間絶縁膜も用いることが出来る。

【実施例】

[0062]

以下、実施例をあげて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施例になんら限定されるものではない。

[0063]

〈ウエハ〉

ブランケット:銅膜及びタンタル膜が均一に付いたシリコンウエハ

パターン:25 nmの厚さでタンタルがバリヤ膜として用いられ、溝深さが500 nm

出証特2004-3102261

で1000nmの銅膜が付いたシリコンウエハ。(セマテック854相当品)

[0064]

く4×4cmに切断したウエハの研磨>

基板と研磨定盤との相対速度: 5 4 m/分

研磨パッド:ロデールニッタ社製 IC1000/SUBA400

研磨組成物供給速度:13m1/分

[0065]

(8インチウエハの研磨)

基板と研磨定盤との相対速度: 70 m/分

研磨パッド:ロデールニッタ社製 IC1000/SUBA400

研磨組成物供給速度: 200ml/分

[0066]

〈エッチングテスト〉

 $2~c~m \times 2~c~m$ の銅板を研磨組成物に浸け、銅板の減少量から、1分間当たりのエッチング速度を計算した。

[0067]

〈研磨特性評価〉

段差の測定:触診式の段差測定計を用いた。

ブランケット銅、タンタル膜厚測定:シート抵抗から測定した。

パターン銅膜厚測定:評価する部位近傍のパターンのない銅膜のシート抵抗から測定した。

[0068]

一研磨速度の測定:研磨前後の電気抵抗値から銅膜、バリヤ膜厚を測定し、研磨時間から 換算した。

[0069]

実施例1~8、比較例1:

酸、アミノ酸、酸化剤、界面活性剤、防食材、アゾールおよび砥粒を表1のように添加し、アルカリでpHを調整した。表1以外の添加物は水であり、添加量は質量%で示した。ウエハは4×4cmに切断したものを用いた。

[0070]

ここで、DBSはドデシルベンゼンスルホン酸、VPIはビニルイミダゾール/ビニルピロリドンの1:1共重合体(分子量5000)、BTAはベンゾトリアゾール、THFAはテトラヒドロフルフリルアミン、コロイダルシリカは粒子径70~80nmのものを用いた。

[0071]

【表1】

表 1

表 1 組成	酸	アミ	酸化剤	界面活	アゾー	防食材	アルカ	砥粒	Нq
	,	ノ酸		性剤	ル		リー		0.5
組成	乳酸		H ₂ O ₂	DBS		BTA	アンモニア	JD19°	8. 7
1	1. 5%		2. 0%	0. 050		0.010%	0. 35%	ルシリカ	
_	1. 0%			%		1.	THFA	1.0%	
						1	0.3%		
組成	乳酸	 	H ₂ O ₂	DBS	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	BTA	アンモニア	コロイタ・	8.8
ть рх. 2	1. 5%	ļ	2.0%	0. 025		0.010%	0. 35%	ルシリカ	į
۷	1. 0/0	ļ	2. 070	%		}	THFA	1.0%	
		1	-				0.3%		
4-03	乳酸	 	H ₂ O ₂	DBS		BTA	アンモニア	コロイタ ,	9. 3
組成	1.0%	1	2. 0%	0.050		0.010%	0. 35%	ルシリカ	
3	1. 0/0		2. 070	%			THFA	1.0%	
				"			0.3%		Ì
40 -t-	蓚酸	-	$H_2 O_2$	DBS		BTA	アンモニア	コロイタ	9. 1
組成			2. 0%	0. 050		0.010%	0.35%	ルシリカ	
4	0. 5%	1	2. 0%	%			THFA	1. 0%	1
				1			0.3%		
41 -4	IDI III		H ₂ O ₂			BTA	アンモニア	コロイタ *	8. 9
組成	乳酸		2. 0%			0. 010%	0. 35%	ルシリカ	
5	1. 5		2. 0/0				THFA	1.0%	İ
	ļ						0.3%		İ
(n - h 0	727 3G4r		H ₂ O ₂	DBS	VPI	BTA	アンモニア	J019°	9. 0
組成6	蓚酸		0. 5%	0. 050	0. 050	0. 005%	0. 27%	ルシリカ	
	0. 5%		0. 5%	%	8			1.0%	
(n h n	-12- W40		H ₂ O ₂	DBS	VPI	BTA	アンモニア	2019。	9. 0
組成7	蓚酸		0. 5%	0. 050	0. 050	0. 010%	0. 27%	ルシリカ	
	0. 5%		0. 5%	%	1 %	0.010		1.0%	
12 22	-#-J- W.6a		$H_2 O_2$	DBS	VPI	BTA	アンモニア	コロイタ	9. 0
組成8	蓚酸		0.5%	0. 050	0. 050	0. 015%	0. 27%	ルシリカ	
	0. 5%		U. 5%	%	%	0. 0.0.0		1.0%	
	14		17.0	DBS	VPI	BTA	アンモニア	JD19°	9. 0
組成9	蓚酸		$H_2 O_2$	0. 050	0. 030	0. 015%	0. 27%	ルシリカ	
	0. 5%		0. 5%	%	%	0.010%		0. 5%	
			11 0	DRS	VPI	BTA	アンモニア	コロイタ	9. 0
組成1	蓚酸		H.U.		0.050	0.010%	:		
0	0. 5%	1	0. 5%	0. 050	%	0.010/0	9. 2. 70	0. 5%	
			1	% (= 4010).	70			1 5 5	}
				ラウリルリン					
				酸			1		
		İ		0. 001%					

[0072]

 た。

[0073]

比較例 1 は D B S を添加していないスラリーであるが、パターンウエハを研磨した研磨速度とプランケットウエハを研磨した研磨速度比 P_{RR} / P_{RR} はほとんど 1 であった。実施例 $1\sim3$ では酸として乳酸を用い、界面活性剤として P_{RR} として P_{RR} といずれも P_{RR} / P_{RR} は P_{RR} が高った。段差緩和性は P_{RR} が高いていない比較例 P_{RR} が高い実施例 P_{RR} が高い実施例 P_{RR} が高いった。また、 P_{RR} が高く、 段差緩和性が高くなる傾向にあった。また、酸を蓚酸に代えても同様の傾向があった。(実施例 P_{RR} (実施例 P_{RR})

[0074]

実施例 $5\sim1$ 0 はアゾール基が 3 個以上有する化合物として V P I を添加した。実施例 $6\sim9$ は P_{RR}/B_{RR} は著しく大きくなり、段差緩和性も著しく向上した。特に、実施例 8 及び 9 では、銅残膜約 3 0 0 n m からほとんど削れなくなった。 1 0 0 μ m の段差は完全になくなるとともに、その他のパターンでも全く段差が確認されなかった。 P_{RR}/B_{RR} が大きなスラリーでは段差緩和性が著しく高いことが分かった。

【0075】 【表2】

表 2

_				т=-		Cn. 24 600
実施例	組成	研磨圧	B _{R R}	PRR	PRR	段差緩
比較例	ļ				B _{R R}	和性
実施例1	組成1	3 O KPa	50	170	3. 40	В
,	1		nm/min	nm/min		
実施例2	組成2	3 O KPa	450	590	1. 31	B∼C
, (,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			nm/min	nm/min		
実施例3	組成3	З О КРа	40	130	3. 25	В
)CNU 10	,,,_,,		nm/min	nm/min		
実施例4	組成4	3 O KPa	400	520	1. 30	В
)CDGP 11	"		nm/min	nm/min		
比較例I	組成5	3 O KPa	510	590	1. 15	B∼C
70 TX 11-	.,		nm/min	nm/min		
実施例5	組成6	1 5 KPa	430	435	1.01	A
) Char 10	/		nm/min	nm/min		
実施例6	組成7	1 5 KPa	70	440	6. 29	A
)C//G/ 10			nm/min	nm/min		
実施例7	組成8	1 5 KPa	40	380	9.50	A
) Chill 5 3 4			nm/min	nm/min		
実施例8	組成9	1 5 KPa	60	305	5. 08	A
J4WE P 40			nm/min	nm/min		
実施例9	組成10	1 5 KPa	60	360	6.00	A
J4001110	.,		nm/min	nm/min		

[0076]

実施例10~12:

酸、アミノ酸、酸化剤、界面活性剤、防食材、アゾールおよび砥粒を表3のように添加し、アルカリでpHを調整した。表3以外の添加物は水であり、添加量は質量%で示した。ウエハは8インチウエハ(セマテック854相当品)を用いた。

[0077]

ここで、DBSはドデシルベンゼンスルホン酸、BTAはベンゾトリアゾール、VPIはビニルイミダゾール/ビニルピロリドンの1:1共重合体(分子量5000)、コロイダルシリカは粒子径70~80nmのものを用いた。

【0078】 【表3】

表3

組成	酸	アミ	酸化剤	界面活	アソー	防食材	アルカ	砥粒	Нq
和此及	F22	ノ酸	1 22 10/13	性剤	ル		リ		
組成11	蓚酸 0.5%		H ₂ O ₂ 0. 5%	DBS 0. 070 % POE 0. 030 %	VPI 0. 050 %		アンモニア 0.33%	コロイタ・ル シリカ 0.5%	9. 3

[0079]

[0080]

また、 P_{RR} と B_{RR} が著しく異なってくるのは、非プレストニアンタイプの圧力依存性でないことは実施例 $10\sim1$ 2 までの結果から明らかである。

[0081]

【表4】

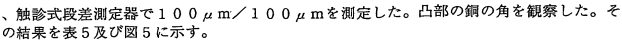
表4

実施例比較例	組成	研磨圧	BRR	P _{RR}	P _{R R} / B _{R R}	段差緩 和性	ディッシ ング
実施例10	組成10	14KPa	130 nm/min	550 nm/min	4. 23	A	50~60nm
実施例11	組成10	10KPa	110 nm/min	450 nm/min	4. 09	A	40~60nm
実施例12	組成10	20KPa	140 nm/min	630 nm/min	4. 50	A	70~80nm

[0082]

実施例12~14、比較例2:

組成3、10、6及び5を用いて4×4cmパターンウエハを約300nmだけ研磨し 出証特2004-3102261



[0083]

比較例 2 ではやや角がとれていたが、実施例 1 2 、 1 3 及び 1 4 では大きく角がとれ丸くなっていた。このことは実施例 3 及び 1 0 では P_{RR}/B_{RR} が大きく段差緩和性が高いことと関係しているものと考えられる。即ち、角があるところが優先的に研磨され P_{RR} が高くなり、 P_{RR} は角がないために研磨速度は遅くなる。しかし、角があるところが優先的に研磨されると P_{RR}/B_{RR} が大きくなるとは必ずしも言えない。同じ組成 P_{RR}/B_{RR} を比較すると、実施例 P_{RR}/B_{RR} は小さく段差緩和性は高くなる。

[0084]

【表 5】

表 5

実施例比較例	組成	研磨圧	角の様子
実施例12	組成3	20KPa	大きく角がとれ滑らかになっていた。
実施例13	組成10	20KPa	角はとれ丸くなっていた。
実施例14	組成6	20KPa	角はとれ丸くなっていた。
比較例2	組成5	20KPa	やや角がとれていた。

【図面の簡単な説明】

[0085]

- 【図1】金属膜の平坦化方法Aを示す。
- 【図2】金属膜の平坦化方法Bを示す。
- 【図3】 金属膜の平坦化方法 Cを示す。
- 【図4】実施例における銅パターンの研磨速度の時間変化を示す。
- 【図5】実施例12~14及び比較例2のパターンウエハを研磨し、凸部の銅の角を 観察した結果を示す。

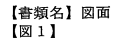
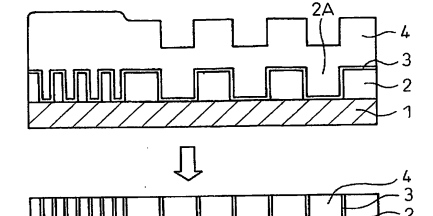


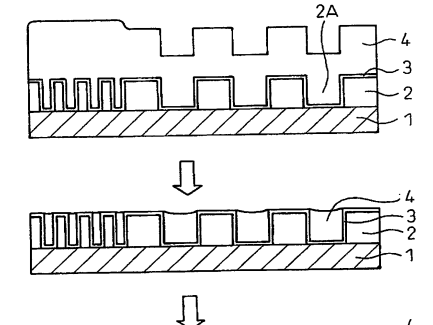
図1



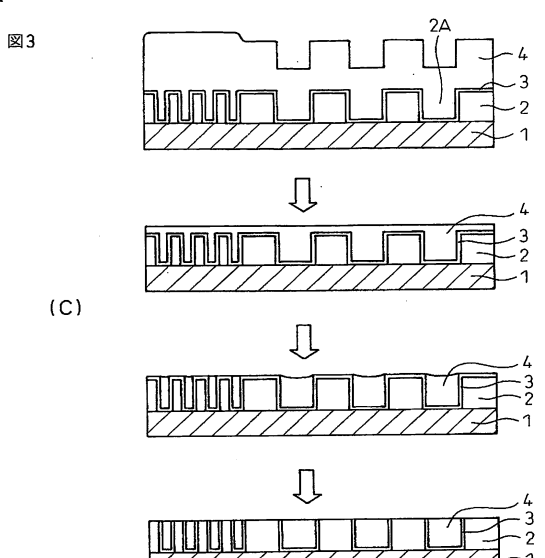
(A)



図2

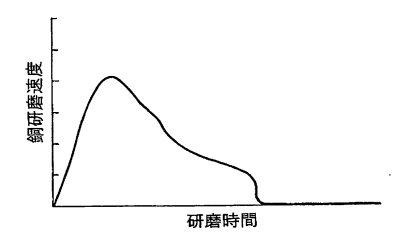






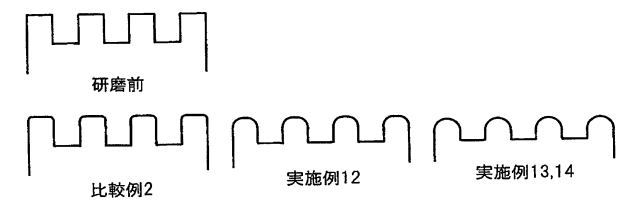
【図4】

図4



【図5】

図5





【要約】

【課題】 ディッシングを抑制するために金属膜の段差緩和性を向上し高速に研磨できる 研磨組成物を提供すると共にこの研磨組成物を用いた金属膜の研磨方法、およびこの研磨 組成物で平坦化する工程を含む基板の製造方法を提供すること。

【解決手段】 凹部を有する基板上に凹部を覆うように埋め込まれた金属膜、または凹部を有する基板上にバリヤ金属膜を形成し、凹部を覆うように埋め込まれた金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (P_{RR}) と、平坦なブランケット金属膜を研磨する金属膜研磨速度 (B_{RR}) の比 (P_{RR}/B_{RR}) が 1. 3以上である研磨組成物。特に、エッチャント、酸化剤、界面活性剤、研磨剤を含有し、比 (P_{RR}/B_{RR}) が 1. 3以上である研磨組成物。

【選択図】 なし

. .

特願2004-135358

出願人履歴情報

識別番号

[000002004]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月27日

住所

新規登録

氏 名

東京都港区芝大門1丁目13番9号

昭和電工株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP04/017318

International filing date:

15 November 2004 (15.11.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2004-135358

Filing date:

30 April 2004 (30.04.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 10 February 2005 (10.02.2005)

Remark:

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.